Printed: 13-03-2008

4

Kanzlei Dr. Volk EP 98 305 960 Opposition against EP 0 901 786 Opponent: Janssen Pharmaceutica NV Our Ref.: 573-1

(全5頁)

99日本国特許庁(JP)

4D 特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭61-227524

Mint Cl.4

識別記号

广内整理番号

❷公開 昭和61年(1986)10月9日

A 61 K 31/505 A 61 K 47/00 C 07 D 405/14 31/505 47/00

7252-4C 6742-4C

審査請求 未請求 7431-4C 発明の数 2

砂発明の名称

プラゾシン製剤及びその製法

2)特 顧 昭60-65060

緻

包出 顧 昭60(1985)3月30日

奈 赹 武 志 福島市飯坂町湯野字田中1 トーアエイヨー株式会社福島

研究所内

伊森 明 得 者 羽 島

夫

福島市飯坂町温野字田中1 トーアエイヨー株式会社福島

研究所内

砂発 千 福島市飯坂町温野字田中1

トーアエイヨー株式会社福島

研究所内

包出 トーアエイヨー株式会

社

砂代 理 弁理士 小林 人 正雄 東京都中央区京橫三丁目1番2号

## 発明の名称

プラゾシン製剤及びその製法

## 特許請求の範囲

- 実質的に非結晶状のブラゾシンとポリビニル ピロリドン、ポリエチレングリコール、プロピ レングリコール、水溶性ゲル高分子、胃溶性基 剤及び顕著性基剤よりたる群から選ばれた 1 種 又は2種以上の成分との配合物であるプラソシ ン製剤。
- 2 ブラソシンとポリピニルピロリドン、ポリエ ナレングリコール、プロピレングリコール、水 辞性ゲル高分子、胃溶性益剤及び腸帯性基剤よ りなる群から選ばれた1種又は2種以上の成分 との配合比率が1:02~50(重量比)であ る特許請求の範囲第1項に配収の製剤。
- 水滸性ゲル高分子がヒドロキシブロビルセル ロース、ヒドロキシブロビルメチルセルロース 及び/又はメチルセルロースであり、胃溶性基 剤がポリピニルアセタールジエテルアミノアセ

テート及び/又はメタクリル酸ジメチルアミノ エチル・メタクリル酸メチルコポリマーであり、 レート、セルロースアセテートフタレ エナ<u>ル</u> カルボキシメナルセルロース及び/又は メタクリル散び タクリル酸 メナルコポリマーで ある特許請求の範囲第1項に記載の製剤。

プラゾシンとポリピニルピロリドン、ポリエ ナレングリコール、プロピレングリコール、木 溶性ゲル両分子、胃溶性基剤及び監溶性基剤よ りなる群から選ばれた1種又は2種以上の成分 を、有機器媒に溶解したのち有機器媒を除去す ることを特徴とする、プラソシン製剤の製法。

### 発明の詳細な説明

本発明は、プラゾシン製剤及びその製法に関

プラゾシンは、水に無溶性の薬物〔塩酸プラ プシン結晶18を溶解するのに水10 & 以上必 要(20℃)〕で、循環器系に対する作用を有 Printed: 13-03-2008

特開昭61-227524(2)

し、末梢血管を拡張し、末梢抵抗を減少させて 血圧を下降させることから、高血圧症の治療に 用いられている。循環器系に作用する基準の治 衆効果は血中機度と密接に関係するが、 ブラゾ シンの血中からの消失半減期は約2時間と短く、 1日数回の取用が必要となる。特公昭60-4 188号明細書には、塩酸プラゾシンの結晶形 として、水分含量が約15%以下のα体、β体、 7 体及び無水体、水分含量が4%以上の水和物 及び塩酸プラゾシンメタノレートが存在するこ とが示されている。また、これら各種納品形の 中で、普通錠や注射剤には、他の結晶形は溶解 性等に問題があることから、番解性が比較的高 い4体のみの使用が示されている。しかし、4 体は経時的に吸退し、安定形である器解性の低 い多水和物に転化することから蒸解性に良好な 製剤を維持するには問題がある。一般に辞解性 が不充分な医薬品は吸収に問題があり、生物学 的利用率が低下することが知られている。本発 明者らは、プラゾシンの展解性を高め、生物学

散及び/又は溶解していることにあり、この状態ではプランシンは水に溶け易く、消化管からの後収も良好となり、AUC (血中濃度一時間曲線下面積)が大きく生物学的利用率が改善される。

ブラゾシンとしては塩酸塩が好ましいが臭化水素酸、灰化水素酸などの無機酸の塩又は遊離の塩基であつてもよい。塩酸ブラゾシンを用いる場合は、α体、β体、r体等の結晶形でもよく、またこれら結晶形の2種以上の混合物でも

本発明に用いられる配合基剤のうち、ポリピニルピロリドンとしては、平均分子量が1万~120万、好ましくは1万~20万、特に1万~5万のものがあげられる。ポリエテレングリコールとしては、平均分子量200~2万、常温で固体の製剤を製造するには4000以上のものが好ましい。プロピレングリコールが行ましい。

的利用率が改善された製剤を開発するため研究 を進めた結果、ブラゾシンを特定の基剤と配合 することにより、驚くべきことに塩酸プラゾシ ンのα体よりも溶解性が良好な製剤が得られる ことを見出し本発明を完成した。

本発明は、実質的に非結晶状のブラゾシンとポリピニルピロリドン、ポリエテレングリコール、ブロピレングリコール、水器性ゲル高分子、胃溶性蒸剤及び/又は腸溶性蒸剤よりなる群から通ばれた1種又は2種以上の成分(配合蒸剤)との配合物であるブラゾシン製剤である。

本発明はさらに、ブラゾシンと配合基剤を有機溶媒に番解したのち有機溶媒を験去することを特徴とする、ブラゾシン製剤の製法である。

なお有機番磨剤を用いずに、配合基剤にブラ ソシンを加え、加湿して溶解したのち冷却する ことにより、実質的に非結晶状のブラゾシンを 含有する製剤を製造することもできる。

本発明のプラゾシン製剤の最大の特色は、ブラゾシンが配合基剤中に実質的に非額晶状に分

水帯性ゲル高分子は、水に割け易く、溶液を 乾燥したとき被膜を形成する物質であり、ヒド ロキンプロピルセルロース、ヒドロキンプロピ ルメナルセルロース、メナルセルロースなどの セルロース群準体が好ましく、これらの混合物 を用いることもできる。

胃溶性基剤としては、水化は不溶であるが酸性域で溶解する物質であり、例えばポリピニルフセタールジエナルアミノアセテート、メタクリル酸ジメナルフミノエナル・メタクリル酸メナルコポリマーなどが好ましく、これらの混合物も用いることができる。

腸溶性 務例としては、 pH 5.0 以上で溶解する物質であり、例えばヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシブロビルメチルセルロースアセテートサクシネート、セルロースアセテートフタレート、カルボキシメテルエチルセルロース、メタクリル酸・メタクリル数メテルコポリマーなどが好ましく、これらの混合物も用いることができる。

特開昭61-227524(3)

プラソシン対配合基剤の配合比は重量で1: 0.2~30、好生しくは1:10である。配合 基剤の配合比がこれより低いと、プラゾシンと の相互作用が弱く、番解性の増大及び生物学的 利用率の向上が充分でない。また配合比がこれ より高くしても格別の効果は得られず、審 媒の 使用量が増加するため経済的に不利である。 本発明の製剤を製造するに数しては、まずブラソンと前記の配合基剤を有機溶媒に溶解する。この数、界面配性剤を設定して用いることができる。溶解した固合液には必要に応じ、潜色剤、増臭剤、付着防止剤、増量剤が配合基剤に溶解する場合は、有機溶験を加速しても増加してもよい。

次いでこの混合液から有機器数を除去すると プラソシンが配合蒸剤中に実質的に非結晶状に 分散及び/又は溶解した配合物が得られる。有 機器の除去のためには、減圧ないし常圧の 線法又は喫霧乾燥法、流動層強粒機に医薬品 加物(粉末状、細粒状、顆粒状又は2種以上の 最後で噴霧し、造粒状、乳粒粒子)を 分散を噴霧し、造粒又は減速したの 合液を噴霧し、造粒を 質素しながら混合液 方法、医薬品繊加物を養性しながら混合 加し線合物を造粒したのち乾燥する方法、

能動造粒コーチング装置を用いて核粒子に 温合 液を噴霧し、被覆したのち乾燥する方法等を用 いることができる。

有機器鉄としてはブラソシン及び配合基剤を 部解し得るものであればよく、通常はメタノー ル、エタノール、イソブロパノール、アセトン、 クロロホルム、塩化メチレン、ベンジルアルコ ールならびにこれらの混合液が用いられる。有 機路鉄は少なくとも各成分を部解するのに必要 な量で用いられる。

界面括性剤としては、ポリオキシエテレンア ルキルエーテル、ポリオキシエテレンソルビタ ンモノオレエート、ポリオキシエテレン硬化ひ まし油、ステアリン酸ポリオキシル、グリセリ ン脂肪酸エステルなどが用いられる。

医薬品酸加物としては、例えば乳糖、白糖、 プドウ糖、結晶セルロース、配粉等の通常医薬 品の賦形剤として使用されるものが好ましい。 ままたこれらの賦形剤に例えばヒドロキンプロ ビルセルロース、ヒドロキンプロビルメテルセ ルロース、アラビアゴム、ポリビニルビロリドン等の結合剤、さらに好ましくはアルキル強酸エステル、ジアルキルスルホサクシネート等の界面活性剤を配合し、常法に従つて造粒したものがあげられる。

こうして得られた粉末、造粒物等に賦形剤、 崩壊剤、循沢剤、結合剤などの低加剤を混合して の関連をはより細粒剤、変数剤などとができる。 を対外用剤とするときは有機器はに避解したが なが研萄材例えば白色の のですることを解析したが ですることを解析したが、 ですることを解析したが、 ですることを対したが、 ですることを対したが、 でもの数があるというができる。 というの数ができるとは、 を対することを対したが、 でもの数ができるとは、 を対するとは、 を対することを対した。 でもの数ができるとは、 を対するとは、 を対することを対する。 というの数ができるとは、 を対するとは、 を対すると、 を述る、 を述る、

本発明の製剤は、血中濃度の立上りがす早く、 AUC は大となり、生物学的利用率が著しく改善できる。

特開昭61-227524(4)

## 実施例1

流動層造粒機に乳糖450gと結晶セルロース30gを入れ、塩酸ブラゾシン(無水体)5g及びヒドロキシブロビルセルロース15gをエタノール500gに溶解した溶液を噴霧・乾燥して類粒を得た。この顆粒を32メッシュの酸にて飽退したのも約200吋ずつ2号カブセルに充填して1カブセル中塩酸ブラゾシン2吋を含む硬カブセル剤とした。

#### 突施例2

実施例1と同様な操作にて、乳糖475g、 塩酸プラゾシン(無水体)5g、ポリピニルピロリドンK30の20g及びエタノール500ml を用いて類粒を得た。

## 突旋例 3

実施例 1 と同様に操作して、乳糖 4 7 5 8 、 塩酸プラゾシン(多水和物)5 8 、ヒドロキシ プロピルメチルセルロース 2 9 10 の 2 0 8 及び エタノール 5 0 0 間を用いて類粒を得た。

多及びプロピレンクリコール5.8 に務解した溶液を提择下に添加・統合して軟膏を得た。 実施例7

塩酸プラゾシン(無水体) 1.5 g とポリエチ レングリコール 4 0 0 0 の 1 0 0 0 g を混合し、 6 5 ℃に加風して溶解し、冷却したのち効砕し て颗粒を得た。

# 突進例 8

ポリエチレングリコール 6 0 0 0 0 5 9 0 8 を 6 5 ℃に加湿して静脉する。これに塩酸ブランシン(無水体) 5 8、1 ーメントール 1 0 8 及びブロビレングリコール 4 0 0 8 を加え、 5 0 0 rpm で 3 0 分間投拝し、粘性混合物とする。これを温時硬ゼラチンカブセルに充填したのち冷却し、硬カブセル剤を得た。

## 比較例

塩酸ブラゾシン(無水体)5g、乳糖450g、結晶セルロース20g及びカルポキシメテルセルロース15gの混合粉末に5%ヒドロキシブロビルセルロース水溶液200㎡を加えて練合し、押出し造粒镊で造粒したのち乾燥して

## 突施例 4

塩酸ブラゾシン(無水体)5 8 及びオイドラギッド B ( ローム・ファーマ社製品) 2 0 8 をエタノール 5 0 0 M に耐解した溶液から、スプレードライ法にて有機溶媒を留去して粉末状物質を得た。

#### 突施例 5

ノンベレルー 101(フロイント産業社製品:精製白糖をコーンスターチで被覆した頭粒)490号を遠心洗動流粒コーチング装置に入れ、塩酸ブラゾシン(無水体)5号、ヒドロキシブロピルメチルセルロースフタレート 2007 31の59及びツイーン80の1号をエタノール 500 W に溶解した溶液を、製粒相互の付着を防止するため必要に応じタルクを添加しながら喫傷・乾燥して被覆球形製粒を得た。

#### 突施例 6

白色ワセリン848及びグリセリンモノステ アレート58を約80℃で溶験したのち、これ に塩酸プラゾシン18をペンジルアルコール5

類. 紋を得た。この顆粒を32メッシュの簡にて 商過したのち約200mずつ2号カプセルに充 項して1カプセル中塩酸プラゾシン2 町を含む 使カプセル剤とした。

### 試験例 1

Printed: 13-03-2008

第 1 5 委

|           | 溶出過度(瓜子===) |            |           |     |
|-----------|-------------|------------|-----------|-----|
| 時間<br>(分) | 本発明<br>製剤A  | 本発明<br>製剤B | 比較製<br>剤P | 在体  |
| 5         | 7 5         | 7 9        | 4 0       | 2 t |
| 10        | 72          | 7.4        | 4 0       | 2 3 |
| 3 0       | 68          | 6 5        | 3 4       | 2 9 |
| 60        | 64          | 60         | 3.5       | 8.5 |

# 特開昭61-227524(5)

## 試験例2

本発明製剤 A 及び比較製剤 P を体重 1 0 以前 後のビーグル大に 1 関当り塩酸ブラゾシンとして 2 町相当量を経口投与し、血気中濃度(n8/ 14)を高速液体クロマトグラフイ法により求め た。その結果を第 2 表に示す。これより本発明 製剤 A を投与したときのブラゾシンの血漿中濃 度は、比較製剤 P に比べてすみやかに上昇し、 しかも著しく高いことが知られる。

第 2 赛

|    | 血漿中邊度(19/14) |       |  |  |
|----|--------------|-------|--|--|
| 時間 | 本発明製剤 A      | 比較製剤P |  |  |
| 1  | 6. D         | 0.6   |  |  |
| 2  | 9.8          | 4.1   |  |  |
| 3  | 9. 5         | 2. 3  |  |  |
| 4  | 6.9          | 6.4   |  |  |
| 6  | 6.0          | 5.8   |  |  |
| l  | 1            | l     |  |  |